Polymerisatzusammensetzung und ein Verfahren zu dessen Herstellung

Patent number:

DE19941072

Publication date:

2001-03-01

Inventor:

BREHM HELMUTH (DE); HARTAN HANS-GEORG (DE)

Applicant:

STOCKHAUSEN CHEM FAB GMBH (DE)

Classification:

international:

C08F2/04; C08F2/10; C08F2/00

- european:

C08F2/00

Application number: DE19991041072 19990830 Priority number(s): DE19991041072 19990830

Also published as:



WO0116185 (A1) EP1228100 (A1) CA2382851 (A1) TR200200512T (T2)

Report a data error here

Abstract of **DE19941072**

The invention relates to water-soluble, preferably powder-form polymerizate compositions which are obtained by continuous polymerisation of at least one unsaturated monomer. At least one parameter that influences the polymerisation is varied according to a recurrent pattern. The invention also relates to the use of the inventive polymerizate compositions and to a method for producing them.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



⑤ Int. Ci.⁷:

C 08 F 2/04

C 08 F 2/10 C 08 F 2/00

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT

(1) Anmelder:

(14) Vertreter:

® Offenlegungsschrift

® DE 19941072 A 1

② Aktenzeichen:

199 41 072.0

② Anmeldetag:

30. 8. 1999

43 Offenlegungstag:

1. 3. 2001

1. 3. 2001

② Erfinder:

Brehm, Helmuth, 47800 Krefeld, DE; Hartan, Hans-Georg, 47625 Kevelaer, DE

56 Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht zu ziehende Druckschriften:

DE 38 25 366 C2
DE 37 06 852 C2
DE 35 44 770 C2
DE 35 06 534 C2
DE 197 48 153 A1
DE 32 46 905 A1
DE 38 53 101 T2
US 46 54 378 A

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- (9) Polymerisatzusammensetzung und ein Verfahren zu dessen Herstellung
- Die vorliegende Erfindung betrifft wasserlösliche, vorzugsweise pulverförmige Polymerisatzusammensetzungen erhältlich durch kontinuierliche Polymerisation von mindestens einem ungesättigtem Monomeren, wobei mindestens ein die Polymerisation beeinflussender Parameter gemäß einem wiederkehrenden Muster geändert wird. Die vorliegende Erfindung betrifft ferner die Verwendung der erfindungsgemäßen Polymerisatzusammensetzungen und ein Verfahren zu deren Herstellung.

Stockhausen GmbH & Co. KG, 47805 Krefeld, DE

Kutzenberger & Wolff, 50668 Köln



Die vorliegende Erfindung betrifft wasserlösliche, vorzugsweise pulverförmige Polymerisatzusammensetzungen erhältlich durch kontinuierliche Polymerisation von mindestens einem ungesättigten Monomeren und deren Verwendung. Die vorliegende Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Herstellung der Polymerisatzusammensetzungen.

Polymere aus nichtionogenen, anionischen sowie kationischen Vinylmonomeren werden als Flockungsmittel bei der Abwasserbehandlung, Erz- und Kohleaußereitung sowie Papierherstellung verwendet.

Die Flockungsmittel werden z. B. zur Beschleunigung der Entwässerung von feststoffhaltigen Trüben, wie beispielsweise Klärschlamm, eingesetzt. Als Entwässerungsmaschinen kommen Kammerfilterpressen, Zentrifugen oder Siebbandpressen oder dergleichen zum Einsatz.

Um eine hohe Durchsatzleistung auf den genannten Maschinen bei optimaler Entwässerung und Filtrat-(Zentrat-)klarheit zu erreichen, muß die Art und Menge des Flockungsmittels sorgfältig auf den Schlamm abgestimmt werden, weil die zu entwässernden Schlämme je nach Herkunft, z.B. aus Häfen, Teichen oder kommunalen Kläranlagen eine unterschiedliche Zusammensetzung aufweisen.

Aber auch bei einer bestimmten Schlammart können Veränderungen der Inhaltsstoffe des Schlamms dessen Entwässerungsverhalten verändern und somit bei konstanter Flockungsmitteldosierung zu einer mangelhaften Entwässerung oder einer zunehmenden Trübung des Filtrats führen. Besonders deutlich treten diese Änderungen bei der Abwasserreinigung von Gemischen aus Kommunal- und Industrieabwässern auf. Durch die Änderung der Schlamminhaltsstoffe ist aber auch oftmals eine einfache Erhöhung der Flockungsmittelmenge nicht ausreichend, um die Entwässerungs- bzw. Filtratqualität zu halten. In diesen Fällen muß ein anderes Flockungsmittel mit höherer oder niedrigerer Ladung oder höherem oder niedrigerem Molgewicht eingesetzt werden.

Beispielsweise wird in der WO 95/33 697 ein Verfahren zur Entwässerung von Suspensionen vorgeschlagen, bei dem zwei verschiedene Entwässerungshilfsmittel nacheinander dosiert werden. Ein niedermolekulares, ionisches Polymer hat die Aufgabe, die Trübstoffe zu coagulieren, während das hochmolekulare Polymer die Flockung bewirkt, wobei die Menge des niedermolekularen ionischen Polymers der Schlammzusammensetzung, d. h. dem Entwässerungsergebnis, laufend angepaßt wird. Aber auch das hochmolekulare, die Flockung bewirkende Polymer muß bezüglich seines Molgewichts und seiner Ladung auf den Schlamm abgestimmt werden. Zur Auswahl stehen laut obiger Patentanmeldung Copolymere, die aus 2,5 Mol-% kationischem Monomer und 97,5 Mol-% Acrylamid bis 65 Mol-% kationischem Monomer und 35 Mol-% Acrylamid aufgebaut sind.

Es stellt sich deshalb die Aufgabe, ein Flockungsmittel bereitzustellen, mit dem ein breites Spektrum unterschiedlicher Feststoffe aus Suspensionen schneller und mit einem höheren Abscheidegrad abgetrennt werden können und das auf eine Änderung der Trübe weniger empfindlich reagiert.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß durch die Bereitstellung einer wasserlöslichen, vorzugsweise pulverförmigen Polymerisatzusammensetzung gelöst, die durch kontinuierliche Polymerisation von mindestens einem ungesättigten Monomeren erhältlich ist, wobei mindestens ein die Polymerisation beeinflussender Parameter gemäß einem wiederkehrenden Muster geändert wird.

Die kontinuierliche Polymerisation erfolgt nach jedem dem Fachmann bekannten Verfahren. Vorzugsweise ist die Polymerisation eine Lösungspolymerisation. Vorzugsweise wird die kontinuierliche Polymerisation auf einem bewegten Träger durchgeführt, wie er z. B. in der EP 0 296 331 B1 oder in der EP 0 228 638 B1 gelehrt wird, die hiermit als Referenz eingeführt werden und somit als Teil der Offenbarung gelten. In der EP 0 296 331 B1 und in der EP 0 228 638 B1 ist der bewegte Träger ein Förderband, auf das eine wäßrige, von Sauerstoff befreite Monomerenlösung dosiert wird, die nach Zusatz von Katalysatoren unter Freiwerden der Polymerisationswärme zu einem festen Gel polymerisiert. Am Ende des Förderbandes wird das feste Gel abgenommen und vorzugsweise nach bekannten Verfahren kontinuierlich zerkleinert, getrocknet, gemahlen und gesiebt.

Die einzusetzenden Monomeren können nichtionogen, anionisch oder kationisch sein. Bevorzugte Monomere sind (Meth-)acrylsäure und ihre Salze, (Meth-)acrylsäureester, (Meth-)acrylsäureamide, 2-Acrylamido-2-methylpropansäure und ihre Salze, Allylsulfonsäure und ihre Salze sowie Diallyl-dialkylammoniumchloride. Besonders bevorzugte Monomere sind Acrylamid, Acrylsäure und ihre Salze, Dialkylaminoalkyl-(meth-)acrylate und Dialkylaminoalkyl-(meth-)acrylamide als Salz oder in quaternierter Form.

Die Monomeren können allein in Lösung oder, um Co- und Terpolymerisatzusammensetzungen zu erhalten, in Mischung mit anderen Monomeren polymerisiert werden. Der Fachmann erkennt, daß auch mehr als drei Monomeren miteinander polymerisiert werden können.

Die Polymerisation kann durch chemische Katalyse und/oder energetische Strahlung/Licht (z. B. UV-Licht) initiiert werden. Bevorzugte Katalysatoren sind organische und anorganische Perverbindungen wie Persulfate und Alkyl(hydro)peroxide in Verbindung mit reduzierenden Substanzen wie Alkalisulfiten, ggf. unter Zusatz von Eisen(II)salzen. Bevorzugte Photoinitiatoren sind 2,2-Azobis-(2-amidinopropan)hydrochlorid und/oder Benzoinderivate.

Erfindungsgemäß muß mindestens ein die Polymerisation beeinflussender Parameter gemäß einem wiederkehrenden Muster geändert werden.

Gemäß einem wiederkehrenden Muster im Sinne der Erfindung bedeutet, daß die die Polymerisation beeinflussenden
Parameter in einer beliebigen, sich jedoch in regelmäßigen zeitlichen Abständen wiederholenden Weise innerhalb einer dem Fachmann geläufigen sinnvollen Bandbreite, vorzugsweise kontinuierlich, geändert werden.

Vorzugsweise ist das Muster eine Schwingung um einen frei wählbaren Mittelwert. Vorzugsweise ist diese Schwingung harmonisch oder unharmonisch und vorzugsweise ungedämpft.

Vorzugsweise erfolgt die Änderung der Parameter vor dem Beginn der Polymerisation, beispielsweise im Zulauf der vorzugsweise wässrigen Monomerlösung auf den bewegten Träger, wobei vorzugsweise folgende Parameter verändert werden:

a) die Zusammensetzung der Monomerlösung bei der Herstellung von Co- und Terpolymeren, indem man die



Menge mindestens eines Monomeren gemäß einem wiederkehrenden Muster verändert,

- b) die Konzentration der Monomerlösung, indem man die Menge eines Monomeren höherer und/oder niedrigerer Konzentration gemäß einem wiederkehrenden Muster verändert dosiert,
- c) die Katalysatormenge, indem man die Konzentration des Katalysators oder Katalysatorsystems gemäß einem wiederkehrenden Muster erhöht und wieder erniedrigt,
- d) die Molgewichtsreglermenge, indem man die Menge der Molgewichtsreglerlösung gemäß einem wiederkehrenden Muster erhöht und wieder erniedrigt,
- e) der pH-Wert der Monomerlösung, indem man die Säure- bzw. Alkalidosierung gemäß einem wiederkehrenden Muster erhöht und wieder erniedrigt.

Von diesen Parametern können einer oder mehrere gleichzeitig oder zeitlich versetzt verändert werden.

Vorzugsweise ist das Muster eine Schwingung um einen frei wählbaren Mittelwert. Die Amplitude und Frequenz der Schwingung sind beliebig wählbar. Während die Frequenz, die Zeit in der das Muster der Veränderung eines Polymerisationsparameters einmal durchgeführt wird, durch die Dimensionierung der Anlagenteile bestimmt wird, ist die Amplitude, die Höhe der kontinuierlich durchgeführten Veränderung, entscheidend für die anwendungstechnischen Eigenschaften der Polymerisatzusammensetzung.

Der Fachmann erkennt, daß die Veränderung eines Parameters zur Veränderung anderer Polymerisationsparameter führen kann. Wird z. B. die Katalysatordosierung im Reaktorzulauf einer Mengenänderung unterworfen, ändert sich laufend die Radikalkonzentration in der Monomerlösung und damit die Polymersationsgeschwindigkeit – erkennbar am schwingenden Temperaturverlauf – auf dem Polymerisationsband.

Die erfindungsgemäße Polymerisatzusammensetzung läßt sich besonders vorteilhaft zur Flockung vorzugsweise von Wasserinhaltsstoffen und/oder zur Entwässerung von Suspensionen einsetzen. Diese Verwendung ist deshalb ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Polymerisatzusammensetzungen durch Polymerisation von mindestens einem ungesättigten Monomeren, bei dem mindestens ein die Polymerisation beeinflussender Parameter gemäß einem wiederkehrenden Muster geändert wird.

Die Polymerisation erfolgt nach jedem dem Fachmann bekannten Verfahren. Vorzugsweise ist die Polymerisation eine Lösungspolymerisation. Vorzugsweise wird die Polymerisation jedoch auf einem bewegten Träger durchgeführt, wie er z. B. in der EP 0 296 331 B1 oder in der EP 0 228 638 B1 gelehrt wird, die hiermit als Referenz eingeführt werden und somit als Teil der Offenbarung gelten. In der EP 0 296 331 B1 und in der EP 0 228 638 B1 ist der bewegte Träger ein Förderband, auf das eine wäßrige, von Sauerstoff befreite Monomerenlösung dosiert wird, die nach Zusatz von Katalysatoren unter Freiwerden der Polymerisationswärme zu einem festen Gel polymerisiert. Am Ende des Förderbandes wird das feste Gel abgenommen und vorzugsweise nach bekannten Verfahren kontinuierlich zerkleinert, getrocknet, gemahlen und gesiebt.

Die Monomeren können beliebige vorzugsweise ungesättigte Monomere sein. Bevorzugte Monomere sind jedoch (Meth-)acrylsäure und ihre Salze, (Meth-)acrylsäureester, (Meth-)acrylsäureamide, 2 Acrylamido-2-methylpropansäure und ihre Salze, Allylsulfonsäure und ihre Salze sowie Diallyl-dialkylammoniumchloride. Besonders bevorzugte Monomere sind Acrylamid, Acrylsäure und ihre Salze, Dialkylaminoalkyl-(meth-)acrylate und Dialkylaminoalkyl-(meth-)acrylamide als Salz oder in quaternierter Form.

Die Monomeren können allein in Lösung oder, um Co- und Terpolymerisatzusammensetzungen zu erhalten, in Mischung mit anderen Monomeren polymerisiert werden. Der Fachmann erkennt, daß auch mehr als drei Monomeren miteinander polymerisiert werden können.

Die Polymerisation kann durch chemische Katalyse und/oder energetische Strahlung/Licht (z. B. UV-Licht) initiiert werden. Bevorzugte Katalysatoren sind organische und anorganische Perverbindungen wie Persulfate und Alkyl(hydro)peroxide in Verbindung mit reduzierenden Substanzen wie Alkalisulfiten, ggf. unter Zusatz von Eisen(II)salzen. Bevorzugte Photoinitiatoren sind 2,2-Azobis-(2-amidinopropan)hydrochlorid und/oder Benzoinderivaten.

Erfindungsgemäß wird mindestens ein die Polymerisation beeinflussender Parameter gemäß einem wiederkehrenden Muster geändert.

Gemäß einem wiederkehrenden Muster im Sinne der Erfindung bedeutet, daß die die Polymerisation beeinflussenden Parameter in einer beliebigen, jedoch sich in regelmäßigen zeitlichen Abständen wiederholenden Weise innerhalb einer dem Fachmann geläufigen sinnvollen Bandbreite, vorzugsweise kontinuierlich, geändert werden.

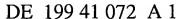
Vorzugsweise ist das Muster eine Schwingung um einen frei wählbaren Mittelwert. Vorzugsweise ist diese Schwingung harmonisch oder unharmonisch und vorzugsweise ungedämpft.

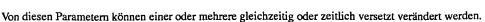
Vorzugsweise erfolgt die Änderung der Parameter vor dem Beginn der Polymerisation beispielsweise im Zulauf der vorzugsweise wässrigen Monomerlösung auf den bewegten Träger, wobei vorzugsweise folgende Parameter verändert werden.

- a) die Zusammensetzung der Monomerlösung bei der Herstellung von Co- und Terpolymeren, indem man die Menge mindestens eines Monomeren gemäß einem wiederkehrenden Muster verändert,
- b) die Konzentration der Monomerlösung, indem man die Menge eines Monomeren höherer und/oder niedrigerer 60 Konzentration gemäß einem wiederkehrenden Muster verändert dosiert,
- c) die Katalysatormenge, indem man die Konzentration des Katalysators oder Katalysatorsystems gemäß einem wiederkehrenden Muster erhöht und wieder erniedrigt,
- d) die Molgewichtsreglermenge, indem man die Menge der Molgewichtsreglerlösung gemäß einem wiederkehrenden Muster erhöht und wieder erniedrigt,
- e) der pH-Wert der Monomerlösung, indem man die Säure- bzw. Alkalidosierung gemäß einem wiederkehrenden Muster erhöht und wieder erniedrigt.

. .

10





Vorzugsweise ist das Muster eine Schwingung um einen frei wählbaren Mittelwert. Die Amplitude und Frequenz der Schwingung sind beliebig wählbar. Während die Frequenz, die Zeit in der das Muster der Veränderung eines Polymerisationsparameters einmal durchgeführt wird durch die Dimensionierung der Anlagenteile bestimmt wird, ist die Amplitude, die Höhe der kontinuierlich durchgeführten Veränderung entscheidend für die anwendungstechnischen Eigenschaften der Polymerisatzusammensetzung.

Der Fachmann erkennt, daß die Veränderung eines Parameters zur Veränderung anderer Polymerisationsparameter führen kann. Wird z. B. die Katalysatordosierung im Reaktorzulauf einer Mengenänderung unterworfen, ändert sich laufend die Radikalkonzentration in der Monomerlösung und damit die Polymerisationsgeschwindigkeit – erkennbar am schwingenden Temperaturverlauf – auf dem Polymerisationsband.

Zur Durchführung dieser Verfahrensvariante wird die in der EP 0 296 331, Beispiel 4 und Fig. 2 beschriebene kontinuierliche Polymerisation dahingehend verändert, daß über die Dosierventile 28 und 30 der Massedurchfluß der Katalysatorlösungen nach einem vorgewählten Muster mit einem Regler in regelmäßigen zeitlichen Abständen wiederkehrend verändert werden.

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird in den konstanten Zulaufstrom einer mit Stickstoff gespülten Acrylamidlösung oder einer Monomerlösung aus Acrylamid und einem kationischen Monomer eine konstante Menge an Katalysatorlösung dosiert. Aus einer weiteren Vorlage wird die Lösung eines kationischen Monomers mit sich ständig in Form einer sinusförmigen Schwingung ändernden Mengen dosiert. Die sich ändernde Monomerkonzentration führt aufgrund der exothermen Reaktion zu einer sich ständig ändernden Temperatur im Polymerisat auf dem Polymerisationsband. Die am Trocknerende im Abstand von 5 Min. gezogenen Proben zeigen deutlich die sich ändernde Kationizität, die um einen Mittelwert schwingt.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird ein Molgewichtsregler wie z. B. Ameisensäure, Essigsäure oder Isopropanol in eine kationische Monomerenlösung dosiert und dabei gemäß einem wiederkehrenden Muster geändert. Durch diese Verfahrensweise erhält man eine Polymerisatzusammensetzung, deren Molekulargewichtsspektrum von niedrigmolekularen, hochkationischen bis zu hochmolekularen niedrigkationischen Polymeranteilen reicht.

In einer anderen bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird zu einer dem Polymerisationsband konstant zufließende Monomerlösung, die ein nichtionogenes und ein kationisches Monomer sowie den Katalysator und einen Molgewichtsregler enthält, zusätzlich eine sich periodisch ändernde Menge des nichtionogenen Monomeren dosiert. Das erhaltene Co-Polymer wird nicht nur gemäß einem wiederkehrenden Muster in seiner Zusammensetzung bzw. Ladungsdichte sondern auch in seinem Molgewicht bzw. seiner Lösungsviskosität verändert.

Eine weitere bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens ist die Herstellung von Terpolymerisatzusammensetzungen. Beispielsweise wird in den dem Polymerisationsband konstant zufließenden Strom einer Monomerlösung aus Acrylamid, quaterniertem Dimethylaminopropyl-acrylamid, mindestens einem Katalysator und einem Molekulargewichtsregler eine sich gemäß einem wiederkehrenden Muster ändernde Menge einer Lösung von quaterniertem Dimethylaminoethylacrylat dosiert. Bei dieser Verfahrensvariante ändert sich zwangsläufig die Molekulargewichtsregler- und die Katalysatorkonzentration. Um dies zu vermeiden, muß die Lösung des quaternierten Dimethylaminoethylacrylats ebenfalls Molekulargewichtsregler und/oder Katalysator enthalten.

In einer anderen bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Polymerisation auf zwei parallel betriebenen Polymerisationsanlagen. Auf den Polymerisationsbändern erfolgt die Änderung der die Polymerisation beeinflussenden Parameter jeweils phasenverschoben, d. h., wenn z. B. die Monomerenmenge auf der einen Polymerisationsanlage dem Maximum zustrebt, nähert sich die auf dem anderen Polymerisationsanlagen dem Minimum. Am Ende der Polymerisationsanlagen werden die beiden Polymerstränge, vorzugsweise Polymergele, nur einem Trockner zugeführt.

Durch diese Vorgehensweise ist die Menge an Polymerisat, die dem Trockner zugeführt wird nahezu konstant, und es wird Über- oder Untertrocknung im Trockner vermieden. Weiterhin werden Probleme in den nachfolgenden Mühlen durch unterschiedliche Wassergehalte und damit schwankende Kornelastizität reduziert.

Die erfindungsgemäße Polymerisatzusammensetzung hat den Vorteil, daß sie einfach herzustellen ist und daß sie eine große Bandbreite z. B. von Molekulargewichten und/oder Ionogenitäten aufweist. Die erfindungsgemäße Polymerisatzusammensetzung eignet sich insbesondere als Flockungsmittel und/oder zur Entwässerung von Suspensionen, wobei mit der erfindungsgemäßen Polymerisatzusammensetzung ein breites Spektrum unterschiedlicher Feststoffe aus Suspensionen schneller und mit einem höheren Abscheidegrad abgetrennt werden können und die Polymerisatzusammensetzung auf eine Änderung der Trübe weniger empfindlich reagiert als Polymerisate gemäß dem Stand der Technik. Mit einer sehr kleinen Anzahl von Polymerisatzusammensetzungen kann eine große Zahl von Flockungs- bzw. Entwässerungsproblemen gelöst werden.

Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren können Polymerisatzusammensetzungen mit einer großen Bandbreite an Eigenschaften erzeugt werden. Bestehende Verfahren können einfach auf das erfindungsgemäße Verfahren umgestellt werden. Aufwendige Regelungstechnik, die benötigt wird um bestimmte Parameter konstant zu halten, kann entfallen.

Im Folgenden wird die Erfindung anhand von Beispielen erklärt, die jedoch den allgemeinen Erfindungsgedanken nicht einschränken.

Die in den Beispielen aufgeführten Viskositäten und Ladungsdichten wurden gemäß den unten aufgeführten Verfahren bestimmt.

Bestimmung der Viskosität

In einem 400-ml-Becherglas werden 3,4 ± 0,01 g Produkt eingewogen. Dann werden 302,6 ± 0,1 g demineralisiertes Wasser (22 ± 3°C) so zugegeben, daß das Produkt im Lösewasser klumpenfrei verteilt ist. Die Lösung muß dann sofort mit dem Fingerrührer gerührt werden. Die Lösezeit beträgt bei 200 ± 10 Upm 60 Min.

Danach werden 34 ± 0,1 g NaCl zugesetzt, ca. 1 Min. bei einer Drehzahl von 300-500 Upm verteilt und innerhalb von



15 Min. durch weiteres Rühren bei 200 ± 10 Upm gelöst. Nach einer Temperierung auf 20 ± 1°C wird die Spindel Nr. 1??? langsam, ohne die Lösung aufzurühren, eingetaucht und die Viskosität mit dem Brookfield-Viskosimeter bei 10 Upm bestimmt.

Bestimmung der Ladungsdichte

5

Die Bestimmung der Ladungsdichte wird mit einem Partikelladungsdetektor PCD 02 der Fa. Mütek/Herrsching durchgeführt. Bei der Polyelektrolyttitration (Titrator DL 21, Fa. Mettler) wird mit entgegengesetzten Polyionen (Polyethylensulfonat-Na, Polydiallyl-dimethylammoniumchlorid) bis zum isoelektronischen Punkt oder Wendepunkt titriert.

Der Titrator liefert die Angabe der Ladungsdichte in mmol Polyion/g Polymer. Durch Umrechnung mit der Molmasse des eingesetzten Monomeren wird die Ionogenität in Gewichtsprozent erhalten.

Die Entwässerbarkeit eines Schlammes wird anhand des nachstehend beschriebenen Verfahrens ermittelt:

Bestimmung der Entwässerung auf Hochleistungszentrifugen

15

500 ml einer 0,1%igen Polymerlösung werden 60 Sekunden mit einem Ultra Turrax T 25 N mit Dispergierwerkzeug S 25 N-18 G (Fa. Janke & Kunkel/D-79217 Staufen) bei 24 000 U/min geschert. 500 ml eines Schlammes werden in einem Rührgefäß mit der Polymerlösung unter Rühren mit einem 3-Fingerrührer bei 1000 U/min für 10 Sekunden vermischt und anschließend auf ein Sieb mit 150 mm Durchmesser mit einer Maschenweite von 0,2 mm gegeben. Gemessen wird die Durchlaufzeit für 200 ml Filtrat und die Klarheit des Filtrats mit einem Klärkeil.

Klarheit 0 bedeutet keine Klärung und Klarheit 46 beste Klärung.

Es werden mindestens drei Zugabemengen geprüft, z. B. 120, 140 und 160 g Polymer pro m³ Schlamm. Je nach Versuchsergebnis wird die Reihe in Richtung weniger oder mehr Polymer erweitert.

In der Beschreibung der Beispiele werden folgende Abkürzungen verwendet:

25

Abkürzungen

ACA Acrylamid
ABAH 2,2'-Azobis-(2-amidinopropan)hydrochlorid
DIMAPA-Quat. Dimethylaminopropyl-acrylamid mit Methylchlorid quaterniert
DIMAEA-Quat. Dimethyl-aminoethyl-acrylat mit Methylchlorid quaterniert
V 80 Versenex 80 (The DOW Chem. Comp.)

30

Beispiel 1

35

Die Herstellung einer erfindungsgemäßen Polymerisatzusammensetzung aus ACA und DIMAPA-Quat, erfolgt durch kontinuierliche Photopolymerisation. Die Beleuchtungsstärke beträgt ca. 2000 μW/cm² bei einer Wellenlänge von 365 nm.

Ansatz 40

2.250 kg Weichwasser
660 kg DIMAPA-Quat, 60%ig
3.074 kg ACA-Lösung 50%ig
1,4 kg V 80
ca. 1 kg Schwefelsäure 50%ig
150 ka Spülwasser
6.136,4 kg Monomerlösung pH: 4

45

Die Monomerlösung fließt mit einer Temperatur von 0°C, mit Stickstoff gespült, (Sauerstoffgehalt: 0,6 ppm) kontinuierlich mit 320 kg/h zum Polymerisationsband. In diesen Zulauf 1 werden folgende Zuläufe über einen Statikmischer zugemischt:

50

Zulauf 2: 7 l/h 2%ige ABAH-Lösung

Zulauf 3: 7,9 l/h 1%ige Ameisensäure

55

Zulauf 4: 60%ige DIMAPA-Quat.-Lösung, deren Dosierungsrate in einer Zeit von 60 min. von 11,5 kg/h gleichmäßig ansteigend auf 95 kg/h und gleichmäßig wieder abnehmend auf 11,5 kg/h geändert wird. Dieses Muster der Mengenänderung wird während der gesamten Versuchsdauer beibehalten.

Nach einer Verweilzeit von 40 min. auf einem Polymerisationsband wird das feste Polymergel in einem Fleischwolf zerkleinert und auf einem Bandtrockner in Zone 1 und 2 mit 120°C, Zone 3 mit 115°C und Zone 4 und 5 mit 95°C Zulufttemperatur getrocknet.

Die am Ende des Trockners im Abstand von 5 min gezogenen Proben zeigen folgende Kenndaten:





1. Probenahme nach einer Stunde Versuchsdauer

	Zeit	0	5	10	15	20	25	30	35	40	45	50	55	60
5	(min)													
	Viskosität	640	635	610	625	620	640	600	555	620	670	660	700	650
	(mPa•s)													
10	Ionogenität	42,8	37,8	30,8	25,7	24,8	30,7	35,3	41,3	47,4	47,5	47	44,6	41
	(%)													

15

2. Probenahme nach sechs Stunden Versuchsdauer

	Zeit	0	5	10	15	20	25	30	35	40	45	50	55	60
20	(min)													
	Viskosität	710	610	640	630	650	635	605	610	655	650	650	620	660
	(mPa•s)				•				:					
25	Ionogenität	46,5	43,3	34,5	33,2	25	26,4	30,3	35,9	42,2	48,4	49,9	49,7	46,4
	(%)													

Die gemahlene und auf 150 bis 1000 μm gesiebte Siloprobe (Mischprobe) hat eine Viskosität von 630 mPa · s und eine 30 Ionogenität von 40,9%.

Beispiel 2

Die Herstellung einer erfindungsgemäßen Polymerisatzusammensetzung aus ACA und DIMAPA-Quat. erfolgt durch kontinuierliche Photopolymerisation. Die Beleuchtungsstärke beträgt ca. 2000 μW/cm² bei einer Wellenlänge von 365 nm.

Ansatz

40

2.120 kg Weichwasser

1.500 kg DIMAPA-Quat. 60%ig

2.200 kg ACA-Lösung 50%ig

1,5 kg V 80

ca. 2 kg Schwefelsäure 50%ig

150 kg Spülwasser

5.973,5 kg Monomerlösung pH: 3,8

Die Monomerlösung fließt mit einer Temperatur von 3°C, mit Stickstoff gespült, (Sauerstoffgehalt: 0,8 ppm) kontinuierlich mit 320 kg/h zum Polymerisationsband. In diesen Zulauf 1 werden folgende Zuläufe über einen Statikmischer zudosiert:

Zulauf 2: 7,8 l/h 1,5%ige ABAH-Lösung

Zulauf 3: 10,9 l/h 1,0%ige Ameisensäure

Zulauf 4: 60%ige DIMAPA-Quat.-Lösung, deren Dosierungsrate in einer Zeit von 60 min. von 12,8 kg/h gleichmäßig ansteigend auf 95 kg/h und gleichmäßig wieder abnehmend auf 12,8 kg/h geändert wird. Dieses Muster der Mengenänderung wird während der gesamten Versuchsdauer beibehalten.

Nach einer Verweilzeit von 45 min. wird das feste Polymergel mit einem Fleischwolf zerkleinert und auf einem Bandtrockner in Zone 1 und 2 mit 115°C, Zone 3 mit 110°C und Zone 4 und 5 mit 95°C getrocknet.

Die am Ende des Trockners im Abstand von 5 min. gezogenen Proben zeigen folgende Kenndaten:

Zeit	0	5	10	15	20	25	30	35	40	45	50	55	60
(min)						ĺ							
Viskosität	435	435	445	450	460	500	500	450	480	470	470	430	425
(mPa•s)											l		
lonogenität	47,6	48,1	50,3	53,2	56,3	58,5	55,1	54,4	51,5	51,5	47,1	45,4	45,8
(%)		l			}							ŀ	

10

15

25

30

35

40

65

Die gemahlene und auf 150 bis 1000 μ m abgesiebte Siloprobe (Mischprobe) hat eine Viskosität von 470 mPa · s und eine Ionogenität von 53%. Der Wassergehalt beträgt 10,5%.

Beispiel 3

Die Herstellung einer erfindungsgemäßen Polymerisatzusammensetzung aus ACA und DIMAPA-Quat. erfolgt durch kontinuierliche Photopolymerisation. Die Beleuchtungsstärke beträgt ca. 2000 μW/cm² bei einer Wellenlänge von 365 nm.

Ansatz

2.150 kg Weichwasser

3.090 kg DIMAPA-Quat. 60%ig

1.230 kg ACA-Lösung 50%ig

0,9 kg \breve{V} 80

ca. 2 kg Schwefelsäure 50%ig

150 kg Spülwasser

6.522,9 kg Monomerlösung pH: 3,8

350 kg/h dieser Monomerlösung werden in einem Wärmetauscher auf 2°C abgekühlt und in einem mit 3 m³ Stickstoff pro Stunde durchströmten Stripper vom gelösten Sauerstoff bis auf einen Restgehalt von 0,9 ppm befreit. Mit diesem Zulauf 1 werden vor der Aufgabe auf das Polymerisationsband die folgenden Lösungsmengen vermischt:

Zulauf 2: 9,6 l/h 1,5%ige ABAH-Lösung

Zulauf 3: 10,9 l/h 1,0%ige Ameisensäure

Zulauf 4: 50%ige ACA-Lösung, die 250 ppm V 80 enthält, deren Dosierungsrate in einer Zeit von 60 min. von 17 kg/h gleichmäßig auf 120 kg/h ansteigend und gleichmäßig abnehmend auf 17 kg/h geändert wird. Dieses Muster der Mengenänderung wird während der gesamten Versuchsdauer beibehalten.

Das nach 40 min. erhaltene Polymergel wird wie im Beispiel 2 zerkleinert und getrocknet.

Die am Trocknerende gezogenen Proben zeigen folgende Kenndaten:

Zeit	0	5	10	15	20	25	30	35	40	45	50	55	60]
(min)														45
Viskosität	440	460	430	440	405	370	350	330	330	330	325	370	420	1
(mPa•s)	ļ													
Ionogenität	50,5	49	47,5	49	52	52,8	57,7	53,6	58,4	55,1	52,3	50,9	49,5	50
(%)														

Die Siloprobe (Mischprobe) des Endproduktes hat eine Viskosität von 350 mPa·s und eine Ionogenität von 53,0 Gew.-%.

Beispiel 4

Die Herstellung einer erfindungsgemäßen Polymerisatzusammensetzung aus ACA, DIMAPA-Quat und DIMAEA-Quat. erfolgt durch kontinuierliche Photopolymerisation. Die Beleuchtungsstärke beträgt ca. 2000 μW/cm² bei einer Wellenlänge von 365 nm.

Ansatz

2.120 kg Weichwasser

1.500 kg DIMAPA-Quat. 60%ig

2.200 kg ACA-Lösung 50%ig



1,5 kg V80

30

ca. 2 kg Schwefelsäure 50%ig

150 kg Spülwasser

5.972,5 kg Monomerlösung pH: 3,8

Diese Monomerlösung bildet mit 320 kg/h den Zulauf 1. Sie wird gekühlt und mit Stickstoff gespült wie in Beispiel 3. Vor dem Polymerisationsband zugemischt werden folgende Zuläufe:

Zulauf 2: 7,8 l/h 1,5%ige ABAH-Lösung

Zulauf 3: 10,9 l/h 1,0%ige Ameisensäure

Zulauf 4: 80%ige DIMAEA-Quat.-Lösung, deren Dosierungsrate in einer Zeit von 45 min. von 15 kg/h gleichmäßig auf 95 kg/h ansteigend und wieder gleichmäßig auf 15 kg/h abnehmend geändert wird. Dieses Muster der Mengenänderung wird während der Versuchsdauer von ca. 18 Std. beibehalten.

Das nach 45 Min. Verweilzeit vom Polymerisationsband abgezogene Gel wird wie in Beispiel 2 zerkleinert und ge-15 trocknet.

Die am Trocknerende im Abstand gezogenen Proben haben folgende Kenndaten:

	Zeit	0	5	10	15	20	25	30	35	40	45
20	(min)										
	Viskosität	555	590	530	585	545	560	530	520	530	550
	(mPa•s)										
25	Ionogenität	61,3	61,6	54	50,6	48	46,8	50,3	53,5	58,6	61
	(%)	٠									<u> </u>

Nach dem Trockner wird das Polymer gemahlen, auf die Kornfraktion 150–1000 µm gesiebt und in einen NAUTA-Mischer gefördert. Eine Probe aus dem Mischer hat eine Viskosität von 540 mPa·s und eine Ionogenität von 55%.

Anwendungstechnische Prüfung (Labor)

Bei diesem Beispiel wird die Entwässerbarkeit eines Faulschlamms einer Kläranlage, der mit der erfindungsgemäßen Polymerisatzusammensetzung und mit Polymerisaten gemäß des Standes der Technik versetzt worden ist, verglichen. Der Schlamm hatte einen pH-Wert von 7,1 und wies eine Trockensubstanz von 3,5 Gew.-% auf.

40	Zugabe- Menge ¹⁾		ner aus piel 3	Vergle Praestol® 6	44 BC ²⁾	Vergleich 2 Praestol® 650 BC ²⁾		
	g/m³			Viskosität: lonogenität		Viskosität: 370 mPa.s Ionogenität: 39 %		
45	٠.	Zeit für 200 ml Filtrat (sec)	Klarheit Klärkeil 0 – 46	Zeit für 200 ml Filtrat (sec)	Klarheit Klärkeil 0 – 46	Zeit für 200 ml Filtrat (sec)	Klarheit Klärkeil 0 – 46	
50	160	29	26					
55	170 180 190 200 220	25 18	27 29	27 24 16	31 33 34			
60	260 280					50 31	26 30	

¹⁾ Dosierung aus 0,1%iger Lösung

²⁾ Nicht erfindungsgemäße Polymere aus ACA/DIMAPA-Quat, die von der Stockhausen GmbH & Co.KG hergestellt werden.





5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

Es zeigt sich, daß mit der erfindungsgemäßen Polymerisatzusammensetzung die Feststoffe bei nahezu gleichbleibender Klarheit des Filtrats und vergleichbarer Geschwindigkeit jedoch mit weniger Polymerisat abgetrennt werden können.

Anwendungstechnische Prüfung (Kläranlage)

Bei diesem Beispiel wird Faulschlamms einer Kläranlage auf einer Zentrifuge entwässert, der mit der erfindungsgemäßen Polymerisatzusammensetzung und mit Polymerisaten gemäß des Standes der Technik versetzt worden ist.

Zentrifuge:

Typ: Westfalia CA 505 Drehzahl: 3520 min⁻¹

Trockensubstanz: 2,7%

Faulschlamm: Menge: 29 m³/h

Polymer	Polyme	rlösung	Dickschlamm	AG ⁴⁾
·	Konzentr. G/I	Verbrauch m³/h	TS ³⁾ %	%
aus Beispiel 2	5	1,31	33	98,6
Vergleich 3 Praestol ^{®1)} 853 BC	5	1,32	26,9	98,7
Vergleich 4 Praesol ^{®2)} A 7112	5	1,30	29,3	98,7

- Nicht erfindungsgemäßes Copolymer aus ACA und DIMAPA-Quat., Viskosität: 460 mPa.s, Ionogenität: 54 %, Hersteller: Stockhausen GmbH & Co.KG
- Nicht erfindungsgemäßes Copolymer aus ACA und DIMAEA-Quat., Viskosität: 505 mPa.s, Ionogenität: 63 % Hersteller: Stockhausen GmbH & Co.KG
- 3) TS = Trockensubstanz

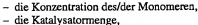
4) AG = Abscheidegrad

Es zeigt sich, daß mit der erfindungsgemäßen Polymerisatzusammensetzung eine bessere Schlammeindickung bei 55 gleichbleibendem Abscheidegrad und Polymerisatzusatz erzielen läßt.

Patentansprüche

- 1. Wasserlösliche, vorzugsweise pulverförmige Polymerisatzusammensetzungen erhältlich durch kontinuierliche Polymerisation von mindestens einem ungesättigten Monomeren, wobei mindestens ein die Polymerisation beeinflussender Parameter gemäß einem wiederkehrenden Muster geändert wird.
- 2. Polymerisatzusammensetzungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Muster eine Schwingung um einen frei wählbaren Mittelwert ist.
- 3. Polymerisatzusammensetzungen nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Schwingung harmonisch oder unharmonisch und vorzugsweise ungedämpft ist.
- 4. Polymerisatzusammensetzungen nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens einer der folgenden Parameter:





die Molgewichtsreglermenge,

- der pH-Wert der Monomerlösung und/oder
 die Zusammensetzung der Monomerenlösung

geändert wird.

5

10

15

20

25

30

- 5. Polymerisatzusammensetzungen nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymerisation auf einem bewegten Träger erfolgt.
- 6. Polymerisatzusammensetzungen nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß es Co- oder Terpolymerisatzusammensetzungen sind.
- 7. Polymerisatzusammensetzungen nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß es nichtionogene, anionische oder kationische Polymerisatzusammensetzungen sind.
- 8. Verwendung der Polymerisatzusammensetzungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Flockung und/oder zur Entwässerung von Suspensionen.
- 9. Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von, vorzugsweise wasserlöslichen Polymerisatzusammensetzungen durch Polymerisation von mindestens einem ungesättigten Monomeren, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens ein die Polymerisation beeinflussender Parameter gemäß einem wiederkehrenden Muster geändert wird.
 - 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß das Muster eine Schwingung um einen frei wählbaren Mittelwert ist.
- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Schwingung harmonisch oder unharmonisch und vorzugsweise ungedämpft ist.
- 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 9 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens einer der fogenden Pa-
 - die Konzentration des/der Monomeren,
 - die Katalysatormenge,
 - die Molgewichtsreglermenge,

 - der pH-Wert der Monomerlösung und/oder
 die Zusammensetzung der eingesetzten Monomeren

geändert wird.

- 13. Verfahren nach einem der Ansprüche 9 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymerisation auf einem bewegten Träger erfolgt.
- 14. Verfahren nach einem der Ansprüche 9 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymerisatzusammensetzung nach der Polymerisation pulverisiert

35

40

45

50

55